



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 3651]

नई दिल्ली, शुक्रवार, नवम्बर 8, 2019/कार्तिक 17, 1941

No. 3651]

NEW DELHI, FRIDAY, NOVEMBER, 8 2019/KARTIKA 17, 1941

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 8 नवम्बर, 2019

का.आ. 4060(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4ए 6ए 10ए 11ए 14ए 16ए 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे संक्षिप्त रूप से एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क.सं.	अनुसूचित विनिर्माता का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	पोविडॉन आयोडिन	ओइंटमेंट 10%	1 ग्राम	5.09

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24(4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मिति का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(यू) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता की औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फार्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के पूर्व मूल्य अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./202/70/2019/एफ/फा. सं. 8(70)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 8th November, 2019

S.O. 4060(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the

Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Povidone Iodine	Ointment 10%	1 gm	5.09

Note:

(a) All manufacturers of scheduled formulation, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.

(b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

(c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/202/70/2019/F/F. No. 8(70)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 8 नवम्बर, 2019

का.आ. 4061(अ).—औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण), 2013 के पैरा 31 के अंतर्गत पारित इसमें नीचे सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट आदेशों के द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेशों के संदर्भ में दिये गए निर्देशों के कार्यान्वयन में और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और सारणी के स्तंभ (7) में विनिर्दिष्ट भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेशों के अधिकतम में, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय, अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक पर लागू वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	पुनर्विलोकन आदेश सं. एवं तारीख	मौजूदा का. आ. सं. एवं तारीख
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	टियोट्रोपियम	इनहेलेशन (एमडीआई) 9 एमसीजी/डोज	प्रति मीटर डोज	2.36	31015/07/2019-मूल्य निर्धारण तारीख 21.06.2019	1485(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 805)

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी संशोधन करेंगे।

(ख) उपर्युक्त सारणी (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू है, यदि कोई है) के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम मूल्य की अपेक्षा कम खुदरा मूल्य वाली ऊपर वर्णित अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी मौजूदा विनिर्माता डीपीसीओ, 2013 के पैरा 13(2) के अनुसार वस्तु एवं सेवा कर के कार्यान्वयन पर उत्पाद शुल्क और करों के अंतर के कारण अधिकतम खुदरा मूल्य में हुई वृद्धि के अलावा मौजूदा अधिकतम खुदरा मूल्य को निरंतर बनाए रखेंगे।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./202/70/2019/एफ/फा. सं. 8(70)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 8th November, 2019

S.O. 4061(E).—In implementation of directions given in line with review orders issued by the Department of Pharmaceuticals (DOP) vide order(s) specified in column (6) of the table herein below passed by the Department of Pharmaceuticals under para 31 of Drugs (Prices Control) Order, 2013 and in exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) specified in the Column (7) of the table regarding formulation specified as mentioned in the table in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation(s) specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Review Order number and date	Existing SO number and date
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
1.	Tiotropium	Inhalation (MDI) 9 mcg/dose	Per Metered Dose	2.36	31015/07/2019- Pricing dated 21.06.2019	1485(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 805)

Note:

(a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations

downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.

(b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

(c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/202/70/2019/F/F. No. 8(70)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 8 नवम्बर, 2019

का.आ. 4062(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का0 आ0 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र. सं.	अनुसूचित विनिर्भिति का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	एसिटामिनोफेन (पैरासिटामोल) + ट्रामाडोल हाइड्रोक्लोराइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: एसिटामिनोफेन आईपी (पैरासिटामोल) 325 मिग्रा., ट्रामाडोल हाइड्रोक्लोराइड गोली आईपी 37.5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स प्योर एंड क्योर हेल्थकेयर प्रा. लि./ डॉ. रेड्डीज लेबोरेटरीज लि.	4.91
2.	एमोक्सीसिल्लीन + पोटेशियम क्लवुलानेट सस्पेंशन	प्रत्येक 5 मिलि. रिकॉनसटीट्यूड सस्पेंशन में: एमोक्सीसिल्लीन ट्राइहाइड्रेट आईपी के बराबर एमोक्सीसिल्लीन 400 मिग्रा., पोटेशियम क्लवुलानेट डिलुटेड आईपी के बराबर क्लवुलानेट एसीड 57 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स मेडीसेफ फार्मा / मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	3.35
3.	ग्लीमेपीराइड + मेटफोर्मिन गोली (ग्लूफोर्मिन जी 0.5)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: ग्लीमेपीराइड आईपी 0.5 मिग्रा. मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 500 मिग्रा. (प्रोलॉगड रिलिज फॉर्म में)	1 गोली	मैसर्स एनफर ऑर्गेनिक्स प्राइवेट लि./मैसर्स एब्बोट हेल्थकेयर प्रा. लि.	3.65
4.	इमट्रीसीटाबाइन + टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: इमट्रीसीटाबाइन आईपी 200 मिग्रा., टेनोफोवीर एलाफेनामाइड हेमिफुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 10 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स हेटरो लैब्स लि./ मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	31.17
5.	सेफिक्सीम + पोटेशियम क्लवुलानेट सस्पेंशन	प्रत्येक 5 मिलि. रिकॉनसटीट्यूड सस्पेंशन में: सेफिक्सीम आईपी (ट्राइहाइड्रेट) के बराबर एनहाइड्रोज सेफिक्सीम 100 मिग्रा., पोटेशियम क्लवुलानेट डिलुटेड आईपी के बराबर क्लवुलानेट एसीड 62.50 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स बुक्स लेबोरेटरीज लि./मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	3.04
6.	कैल्शियम कार्बोनेट + विटामिन डी3 + मेकोबालामिन + एल-मेथीलफोलेट + पाइरीडोक्साल-5-फोस्फेट गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: कैल्शियम कार्बोनेट आईपी 1250 मिग्रा. के बराबर इलेमेनटल कैल्शियम 500 मिग्रा., विटामिन डी3 आईपी 2000 आईयू, मेकोबालामिन आईपी (मेथाइलकोबालामिन) 1500 एमसीजी, एल-मेथीलफोलेट कैल्शियम 1 मिग्रा., पाइरीडोक्साल-5-फोस्फेट 20 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एकम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि.	18.58
7.	बुडेसोनाइड कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: बुडेसोनाइड (कंट्रोलड रिलिज पेलेट्स में) आईपी 3 मिग्रा.	1 कैप्सूल	मैसर्स सीपला लि.	14.50

8.	डिक्लोफेनक डाइथाइलोमाइन + मेथील सलीसाइलेट + मेंथोल + एबसुलेट एल्कोहल स्प्रे	स्प्रे में: डिक्लोफेनक मेथील सलीसाइलेट आईपी 2.32% डब्ल्यू/वी के बराबर डिक्लोफेनक सोडियम आईपी 2.00% डब्ल्यू/वी, मेंथोल 5% डब्ल्यू/वी, मेथील सलीसाइलेट आईपी 10% डब्ल्यू/वी, एबसुलेट एल्कोहल आईपी 10% डब्ल्यू/वी	प्रति ग्राम 25 ग्राम पैक में	मैसर्स पोनटिका एरोटेक लि./मैसर्स सीपला लि.	3.96
9.	डोलुटेग्रावीर + लामिवुडाइन + टेनोफोवीर डिसोप्रोक्सील गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: डोलुटेग्रावीर सोडियम के बराबर डोलुटेग्रावीर 50 मिग्रा., लामिवुडाइन आईपी 300 मिग्रा., टेनोफोवीर डिसोप्रोक्सील फुमारेट आईपी 300 मिग्रा. के बराबर टेनोफोवीर डिसोप्रोक्सील 245 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सीपला लि.	114.06
10.	टेलमिसार्टन + मेटोप्रोलोल गोली	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: टेलमिसार्टन आईपी 40 मिग्रा., मेटोप्रोलोल सुस्साइनेट आईपी 23.75 के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्रेट (प्रॉलॉगड रिलिज फॉर्म में) 25 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इरीज लाइफसाइंस लि.	9.93
11.	टेलमिसार्टन + मेटोप्रोलोल गोली	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: टेलमिसार्टन आईपी 40 मिग्रा., मेटोप्रोलोल सुस्साइनेट आईपी 47.5 के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्रेट (प्रॉलॉगड रिलिज फॉर्म में) 50 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इरीज लाइफसाइंस लि.	12.23
12.	मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड + ग्लीक्लाजाइड + पियोग्लीटाजोन गोली (रेक्लीमेंट पीजी-30)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी (सस्टेंड रिलिज फॉर्म में) 500 मिग्रा., ग्लीक्लाजाइड आईपी (सस्टेंड रिलिज फॉर्म में) 30 मिग्रा., पियोग्लीटाजोन एचसीएल के बराबर पियोग्लीटाजोन 15 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इनवेनटिया हेल्थकेयर लि./ डॉ. रेड्डीज लेबोरेटरीज लि.	5.98
13.	मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड + ग्लीक्लाजाइड + पियोग्लीटाजोन गोली (रेक्लीमेंट पीजी-60)	प्रत्येक अलिपित बिलेयर्ड गोली में: मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी (सस्टेंड रिलिज फॉर्म में) 500 मिग्रा., ग्लीक्लाजाइड आईपी (सस्टेंड रिलिज फॉर्म में) 60 मिग्रा., पियोग्लीटाजोन एचसीएल के बराबर पियोग्लीटाजोन 15 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स इनवेनटिया हेल्थकेयर लि./ डॉ. रेड्डीज लेबोरेटरीज लि.	8.30
14.	डिक्लोफेनक डाइथाइलोमाइन + मेथील सलीसाइलेट + मेंथोल + एबसुलेट एल्कोहल स्प्रे	स्प्रे में: डिक्लोफेनक डाइथाइलोमाइन आईपी 2.32% डब्ल्यू/वी के बराबर डिक्लोफेनक सोडियम आईपी 2.00% डब्ल्यू/वी,	प्रति ग्राम 55 ग्राम पैक में	मैसर्स पोनटिका एरोटेक लि./मैसर्स सीपला लि.	3.54

		मेथील सलीसाइलेट आईपी 10% डब्ल्यू/वी, मेंथोल आईपी 5% डब्ल्यू/वी एबसुलेट एल्कोहल आईपी 10% वी/वी			
15.	डेक्सट्रोमेथोरफान हाइड्रोब्रोमाइड + क्लोफेनीरामाइन सीरप	प्रत्येक 5 मिलि. में: डेक्सट्रोमेथोरफान हाइड्रोब्रोमाइड आईपी 5 मिग्रा., क्लोफेनीरामाइन मेलेट आईपी 1 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स तिरुपति मेडिकेयर लि./ मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	1.25
16.	डेक्सट्रोमेथोरफान हाइड्रोब्रोमाइड + क्लोफेनीरामाइन सीरप	प्रत्येक 5 मिलि. में: डेक्सट्रोमेथोरफान हाइड्रोब्रोमाइड आईपी 10 मिग्रा., क्लोफेनीरामाइन मेलेट आईपी 2 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स तिरुपति मेडिकेयर लि./ मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	0.59
17.	गाटीफ्लोक्सासीन + प्रेडनीसोलोन आई ड्रोप्स	प्रत्येक मिलि. में: गाटीफ्लोक्सासीन 3.0 मिग्रा., प्रेडनीसोलोन एसेटेट आईपी 10.0 मिग्रा., बेनजालकोनियम क्लोराइड सॉलुशन (प्रेजरवेटीव में) 0.06 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स माइक्रो लैबस लि.	3.35
18.	बुडेसोनाइड नेबुलाजर रेसपुल	प्रत्येक 2 मिलि. रेसपुल में: बुडेसोनाइड आईपी 0.5 मिग्रा	प्रत्येक 2 मिलि. रेसपुल	मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स मेडिकेयर लि./ मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज लि.	17.09
19.	क्लारिथ्रोमाइसीन फॉर ओरल सस्पेंशन	प्रत्येक 5 मिलि. रिकनस्टीट्यूड सस्पेंशन में: क्लारिथ्रोमाइसीन कॉंटेड के बराबर क्लारिथ्रोमाइसीन आईपी 250 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स मेडिबायोस लि./ मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्रा. लि.	5.59
20.	मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड + ग्लीमेपीराइड गोली (ओ ग्लीमेडे फॉरटे 1)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 1000 मिग्रा. (प्रोलॉगड रिलिज फॉर्म में) ग्लीमेपीराइड आईपी 1 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स वॉकार्ड लि.	6.61
21.	मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड + ग्लीमेपीराइड गोली (ओ ग्लीमेडे फॉरटे 2)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 1000 मिग्रा. (प्रोलॉगड रिलिज फॉर्म में) ग्लीमेपीराइड आईपी 2 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स वॉकार्ड लि.	9.08
22.	पेंटोप्राजोल गोली	प्रत्येक डुअल-रिलिज गस्ट्रो-रेसिसटेंट गोली में: पेंटोप्राजोल सोडियम आईपी के बराबर पेंटोप्राजोल 80 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	18.22
23.	एटोरवास्टाटिन कैल्शियम + क्लोपीडोग्रेल कैप्सूल (मेकटोर सीवी 10)	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: एटोरवास्टाटिन कैल्शियम आईपी के बराबर एटोरवास्टाटिन 10 मिग्रा. (पेलेटस में), क्लोपीडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपीडोग्रेल 75 मिग्रा. (पेलेटस में)	1 कैप्सूल	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि./ मैसर्स मेकलियोर्डस फार्मास्यूटिकल्स लि.	11.14

24.	टेलीमिसार्टन + एमलोडीपाइन + हाइड्रोक्लोरोथाइजाइड गोली (टेलमीडूयस एएमएच)	प्रत्येक अलिपित बाइलेयर्ड गोली में: टेलीमिसार्टन आईपी 40 मिग्रा., एमलोडीपाइन बिसाइलेट आईपी के बराबर एमलोडीपाइन 5 मिग्रा., हाइड्रोक्लोरोथाइजाइड आईपी 12.5 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स मेकलियोर्डस फार्मास्यूटिकल्स लि.	8.36
25.	डारुनावीर + रिटोनावीर गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: डारुनावीर इथानोलेट के बराबर डारुनावीर 800 मिग्रा., रिटोनावीर आईपी 100 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स हेटेरो लैब्स लि. / मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	197.55
26.	एमोक्सीसिल्लीन + डोक्लोक्सासिल्लीन कैप्सूल (एलमोक्स सी एलबी)	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: एमोक्सीसिल्लीन ट्रीहाइड्रेट आईपी के बराबर एमोक्सीसिल्लीन 250 मिग्रा., डोक्लोक्सासिल्लीन सोडियम आईपी के बराबर डोक्लोक्सासिल्लीन 250 मिग्रा. लेक्टिक एसिड बेसीलस 2.5 बिलियन स्पॉरेज	1 कैप्सूल	मैसर्स थीओन फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स एल्केम लेबोरेटरीज लि.	7.64
27.	एटोरवास्टाटीन + एस्पिरिन + क्लोपीडोग्रेल कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: एटोरवास्टाटीन कैल्शियम आईपी के बराबर एटोरवास्टाटीन 40 मिग्रा. (कालॉर्ड पेलेटस में), एस्पिरिन आईपी 75 मिग्रा. (एंटीक लिपित वाइट कालॉर्ड पेलेटस में), क्लोपीडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपीडोग्रेल 75 मिग्रा. (टू ब्राउन कालॉर्ड फिल्म लिपित, प्रत्येक 37.5 मिग्रा. क्लोपीडोग्रेल गोली में)	1 कैप्सूल	मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा.लि./मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	12.78
28.	ग्लाइकोपाइरोनियम + फोरमोटेरोल प्रत्येक ड्राई पाउडर फॉर इनहेलेशन (कैप्सूल)	प्रत्येक कैप्सूल में: ग्लाइकोपाइरोनियम (ग्लाइकोपर्यरोलेट यूएसपी) 25 एमसीजी, फोरमोटेरोल फूमारेट (फोरमोटेरोल फूमारेट डीहाइड्रेट) 12 एमसीजी	1 कैप्सूल	मैसर्स सीपला लि.	10.96
29.	लेवेटरासिटम 0.82% सोडियम क्लोराइड इंजेक्शन	प्रत्येक 100 मिलि. इनफ्यूसन में: लेवेटरासिटम आईपी 500 मिग्रा.	प्रत्येक पैक	मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	98.98
30.	लेवेटरासिटम 0.75% सोडियम क्लोराइड इंजेक्शन	प्रत्येक 100 मिलि. इनफ्यूसन में: लेवेटरासिटम आईपी 1000 मिग्रा.	प्रत्येक पैक	मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	160.68
31.	लेवेटरासिटम 0.54% सोडियम क्लोराइड इंजेक्शन	प्रत्येक 100 मिलि. इनफ्यूसन में: लेवेटरासिटम आईपी 1500 मिग्रा.	प्रत्येक पैक	मैसर्स इनटास फार्मास्यूटिकल्स लि.	222.39
32.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एक्सेमेड फार्मास्यूटिकल्स /मैसर्स जायडस हेल्थकेयर लि.	22.82

[illegible]

46.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 850 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स रेवेनभेल हेल्थकेयर प्रा.लि./मैसर्स ओवसूरज बायोटेक लि.	18.00
47.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एक्सेमेड फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स जायडस हेल्थकेयर लि.	22.94
48.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	23.37
49.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स माइक्रो लैबस लि.	18.92
50.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक अलिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि.	16.10
51.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स नाटको फार्मा लि.	6.16
52.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली (ग्लूविलडा एम 1000 / विग्लूकोज एम 1000)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एल्केम हेल्थसाइंस/मैसर्स एल्केम लेबोरेटरीज लि.	20.83
53.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स पेनेसिया बायोटेक लि.	8.70
54.	विल्डाग्लीप्टीन + मेटफोर्मिन गोली (विल्डामेक एम 50 / 1000)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: विल्डाग्लीप्टीन 50 मिग्रा., मेटफोर्मिन हाइड्रोक्लोराइड 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स मेकलेयोडस फार्मास्यूटिकल्स लि.	21.33
55.	क्विलनीडीपाइन + मेटोप्रोलोल सुस्साइनेट गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित बिलेयर्ड गोली में: क्विलनीडीपाइन आईपी 10 मिग्रा., मेटोप्रोलोल सुस्साइनेट आईपी 47.50 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल टारट्रेट 50 मिग्रा. (एक्सटेंडिड रिलिज में)	1 गोली	मैसर्स माइक्रो लैबस लि.	8.89
56.	रोजुवास्टाटीन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटीन कैल्शियम आईपी के बराबर रोजुवास्टाटीन 10 मिग्रा. (पेलेटस में), क्लोपिडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (पेलेटस में)	1 कैप्सूल	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स सीपला लि.	13.75

57.	रोजुवास्टाटीन + क्लोपिडोग्रेल कैप्सूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटाइन कैप्सूल में: रोजुवास्टाटीन कैल्शियम आईपी के बराबर रोजुवास्टाटीन 20 मिग्रा. (पेलेट्स में), क्लोपिडोग्रेल बाइसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपिडोग्रेल 75 मिग्रा. (पेलेट्स में)	1 कैप्सूल	मैसर्स सायनोकेम फार्मास्यूटिकल्स लि. / मैसर्स सीपला लि.	18.04
58.	लिनेजॉलिड सस्पेंशन	प्रत्येक 5 मिलि. रिकनस्टीटयूड सस्पेंशन में: लिनेजॉलिड आईपी 100 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स इननोवा केपटेब लि. / मैसर्स ब्रिन्टन फार्मास्यूटिकल्स लि.	3.04
59.	पैरासिटामोल + फेनीलेफराइन सचेट	प्रत्येक 6 ग्राम सचेट में: पैरासिटामोल आईपी 500 मिग्रा., फेनीलेफराइन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 10 मिग्रा.	1 सचेट	मैसर्स मनीष फार्मास्यूटिकल्स लि.	1.89

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात् जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें तथा उसकी कापी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./202/70/2019/एफ/फा. सं. 8(70)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 8th November, 2019

S.O. 4062(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Acetaminophen (Paracetamol) + Tramadol Hydrochloride Tablets	Each film coated tablet contains: Acetaminophen IP (Paracetamol) 325mg, Tramadol Hydrochloride Tablets IP 37.5mg	1 Tablet	M/s. Pure & Cure Healthcare Pvt. Ltd. / Dr. Reddy's Laboratories Ltd.	4.91
2.	Amoxycillin + Potassium Clavulanate suspension	Each 5ml Reconstituted suspension contains: Amoxycillin Trihydrate IP eq. to Amoxycillin 400mg, Potassium Clavulanate Diluted IP eq. to Clavulanic Acid 57mg	1 ML	M/s. Medicef Pharma / M/s. Emcure Pharmaceuticals Limited	3.35
3.	Glimepiride + Metformine Tablet (Gluformin G 0.5)	Each film coated tablet contains: Glimepiride IP 0.5mg Metformine Hydrochloride IP 500mg (As prolonged release form)	1 Tablet	M/s. Anphar Organics Private Limited / M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	3.65
4.	Emtricitabine + Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Emtricitabine IP 200mg, Tenofovir Alafenamide Hemifumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 10mg	1 Tablet	M/s. Hetero Labs Ltd. / M/s. Emcure Pharmaceuticals Ltd.	31.17
5.	Cefixime + Potassium Clavulanate suspension	Each 5ml of reconstituted suspension contains: Cefixime IP (As Trihydrate) eq. to Anhydrous Cefixime 100mg, Potassium Clavulanate Diluted IP eq. to Clavulanic Acid 62.50mg	1 ML	M/s. Brooks Laboratories Ltd. / M/s. Intas Pharmaceuticals Limited	3.04
6.	Calcium Carbonate + Vitamin D3+ Mecobalamin + L-Methylfolate + Pyridoxal – 5-Phosphate Tablet	Each film coated Tablet contains: Calcium Carbonate IP 1250mg, eq. to Elemental Calcium 500mg, Vitamin D3 IP 2000 IU Mecobalamin IP (Methylcobalamin) 1500mcg L-Methylfolate Calcium 1mg, Pyridoxal – 5-Phosphate 20mg	1 Tablet	M/s. Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Torrent Pharmaceuticals Ltd.	18.58

7.	Budesonide Capsule	Each hard gelatine capsule contains: Budesonide (as controlled release pellets) IP 3mg	1 Capsule	M/s. Cipla Limited	14.50
8.	Diclofenac Diethylamine + Methyl Salicylate + Menthol + Absolute Alcohol Spray	Spray contains: Diclofenac Diethylamine IP 2.32%w/v eq. to Diclofenac Sodium IP 2.00%w/v , Methyl Salicylate IP 10% w/v, Menthol IP 5%w/v, Absolute Alcohol IP 10%v/v	Per GM for 25gm Pack	M/s. Pontika Aerotech Limited / M/s. Cipla Limited	3.96
9.	Dolutegravir + Lamivudine + Tenofovir Disoproxil Tablet	Each film coated tablet contains: Dolutegravir Sodium eq. to Dolutegravir 50mg, Lamivudine IP 300mg, Tenofovir Disoproxil Fumarate IP 300mg eq. to Tenofovir Disoproxil 245mg	1 Tablet	M/s. Cipla Limited	114.06
10.	Telmisartan + Metoprolol Tablet	Each uncoated Bilayered Tablet contains: Telmisartan IP 40mg Metoprolol Succinate IP 23.75 eq. to Metoprolol Tartrate (in Prolonged Release form) 25mg	1 Tablet	M/s. Eris Lifesciences Ltd.	9.93
11.	Telmisartan + Metoprolol Tablet	Each uncoated Bilayered Tablet contains: Telmisartan IP 40mg Metoprolol Succinate IP 47.5 eq. to Metoprolol Tartrate (in Prolonged Release form) 50mg	1 Tablet	M/s. Eris Lifesciences Ltd.	12.23
12.	Metformin Hydrochloride + Gliclazide + Pioglitazone Tablet (Reclimet PG-30)	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin Hydrochloride IP (in sustained release form) 500mg, Gliclazide IP (in sustained release form) 30mg, Pioglitazone HCL IP eq. to Pioglitazone 15mg	1 Tablet	M/s. Inventia Healthcare Ltd. / Dr. Reddy's Laboratories Limited	5.98
13.	Metformin Hydrochloride + Gliclazide + Pioglitazone Tablet (Reclimet PG-60)	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin Hydrochloride IP (in sustained release form) 500mg, Gliclazide IP (in sustained release form) 60mg, Pioglitazone HCL IP eq. to Pioglitazone 15mg	1 Tablet	M/s. Inventia Healthcare Ltd. / Dr. Reddy's Laboratories Limited	8.30
14.	Diclofenac Diethylamine + Methyl Salicylate + Menthol + Absolute Alcohol Spray	Spray contains: Diclofenac Diethylamine IP 2.32%w/v eq. to Diclofenac Sodium IP 2.00%w/v , Methyl Salicylate IP 10% w/v, Menthol IP 5%w/v, Absolute Alcohol IP 10%v/v	Per GM for 55gm Pack	M/s. Pontika Aerotech Limited / M/s. Cipla Limited	3.54

15.	Dextromethorphan Hydrobromide + Chlorpheniramine Maleate Syrup	Each 5ml Contains: Dextromethorphan Hydrobromide IP 5mg, Chlorpheniramine Maleate IP 1mg	1 ML	M/s. Tirupati Medicare Ltd. / M/s. Intas Pharmaceuticals Limited	1.25
16.	Dextromethorphan Hydrobromide + Chlorpheniramine Maleate Syrup	Each 5ml Contains: Dextromethorphan Hydrobromide IP 10mg, Chlorpheniramine Maleate IP 2mg	1 ML	M/s. Tirupati Medicare Ltd. / M/s. Intas Pharmaceuticals Limited	0.59
17.	Gatifloxacin + Prednisolone Eye Drops	Each ml contains: Gatifloxacin 3.0mg, Prednisolone Acetate IP 10.0mg, Benzalkonium Chloride Solution (as preservative) 0.06mg	1 ML	M/s. Micro Labs Limited	3.35
18.	Budesonide Nebuliser respule	Each 2ml respule Contains: Budesonide IP 0.5mg	Per 2ml Respule	M/s. Sun Pharmaceutical Medicare Ltd. / M/s. Sun Pharmaceutical Industries Ltd.	17.09
19.	Clarithromycin for Oral Suspension	Each 5ml of reconstituted suspension contains: Clarithromycin coated eq. to Clarithromycin IP 250mg	1 ML	M/s. Medibios Laboratories Limited / M/s. Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	5.59
20.	Metformin Hydrochloride + Glimepiride Tablet (O GLIMADAY FORTE 1)	Each film coated tablet contains: Metformin Hydrochloride IP 1000mg (in prolonged release form) Glimepiride IP 1mg	1 Tablet	M/s. Wockhardt Limited	6.61
21.	Metformin Hydrochloride + Glimepiride Tablet (O GLIMADAY FORTE 2)	Each film coated tablet contains: Metformin Hydrochloride IP 1000mg (in prolonged release form) Glimepiride IP 2mg	1 Tablet	M/s. Wockhardt Limited	9.08
22.	Pantoprazole Tablet	Each Dual-Release Gastro-Resistant tablet contains: Pantoprazole Sodium IP eq. to Pantoprazole 80mg	1 Tablet	M/s. Sun Pharma Laboratories Limited	18.22
23.	Atorvastatin Calcium + Clopidogrel Capsule (MACTOR CV 10)	Each hard gelatine capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 10mg (As Pellets), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As Pellets)	1 Capsule	M/s. Synokem Pharmaceuticals Limited / M/s. Macleods Pharmaceuticals Limited	11.14
24.	Telmisartan + Amlodipine + Hydrochlorothiazide Tablet (Telmiduce AMH)	Each uncoated bi-layered tablet contains: Telmisartan IP 40mg, Amlodipine Besylate IP eq. to Amlodipine 5mg Hydrochlorothiazide IP 12.5mg	1 Tablet	M/s. Macleods Pharmaceuticals Limited	8.36

25.	Darunavir + Ritonavir Tablet	Each film coated tablet contains: Darunavir Ethanolate eq. to Darunavir 800mg, Ritonavir IP 100mg Tablet	1 Tablet	M/s. Hetero Labs Limited / M/s. Emcure Pharmaceuticals Ltd.	197.55
26.	Amoxycillin + Dicloxacillin Capsule (Almox C LB)	Each hard gelatin capsule contains: Amoxycillin Trihydrate IP eq. to Amoxycillin 250mg Dicloxacillin Sodium IP eq. to Dicloxacillin 250mg Lactic Acid Bacillus 2.5 billion spores	1 Capsule	M/s. Theon Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Alkem Laboratories Limited	7.64
27.	Atorvastatin + Aspirin + Clopidogrel Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Atorvastatin Calcium IP eq. to Atorvastatin 40mg (As coloured pellets), Aspirin IP 75mg (As enteric coated white coloured pellets) Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As two brown coloured film coated, each containing 37.5mg Clopidogrel tablet IP)	1 Capsule	M/s. Windlas Biotech Private Limited / M/s. Intas Pharmaceuticals Limited	12.78
28.	Glycopyrronium + Formoterol Dry powder for inhalation (Capsule)	Each capsule contains: Glycopyrronium (as Glycopyrrolate USP) 25mcg, Formoterol Fumarate (As Formoterol Fumarate Dihydrate) 12mcg	1 Capsule	M/s. Cipla Limited	10.96
29.	Levetiracetam in 0.82% Sodium Chloride Injection	Each 100ml infusion contains: Levetiracetam IP 500mg	Each Pack	M/s. Intas Pharmaceuticals Limited	98.98
30.	Levetiracetam in 0.75% Sodium Chloride Injection	Each 100ml infusion contains: Levetiracetam IP 1000mg	Each Pack	M/s. Intas Pharmaceuticals Limited	160.68
31.	Levetiracetam in 0.54% Sodium Chloride Injection	Each 100ml infusion contains: Levetiracetam IP 1500mg	Each Pack	M/s. Intas Pharmaceuticals Limited	222.39
32.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Exemed Pharmaceuticals / M/s. Zydus Healthcare Limited	22.82
33.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Emcure Pharmaceuticals Ltd.	22.82
34.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Micro Labs Limited	17.85

35.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each uncoated Tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Torrent Pharmaceuticals Ltd.	16.10
36.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 500mg,	1 Tablet	M/s. Natco Pharma Limited	6.07
37.	Vildagliptin + Metformin Tablet (GLUVILDA M 500 / VIGLUCOZ M 500)	Each film coated tablet contains: Metformin Hydrochloride IP 500mg Vildagliptin IP 50mg	1 Tablet	M/s. Alkem Healthscience / M/s. Alkem Laboratories Ltd.	19.54
38.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Panacea Biotech Ltd.	8.48
39.	Vildagliptin + Metformin Tablet (Vildamac M50/500)	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Macleods Pharmaceuticals Limited	20.00
40.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 500mg	1 Tablet	M/s. Ravenbhel Healthcare Pvt. Ltd. / M/s. Obsurge Biotech Limited	15.00
41.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 850mg	1 Tablet	M/s Exemed Pharmaceuticals / M/s. Zybus Healthcare Limited	22.68
42.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 850mg	1 Tablet	M/s. Emcure Pharmaceuticals Ltd.	22.68
43.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each uncoated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 850mg	1 Tablet	M/s. Torrent Pharmaceuticals Ltd.	16.10
44.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 850mg	1 Tablet	M/s Panacea Biotech Ltd.	8.61
45.	Vildagliptin + Metformin Tablet (Vildamac M50/850)	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 850mg	1 Tablet	M/s. Macleods Pharmaceuticals Limited	20.60
46.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 850mg	1 Tablet	M/s. Ravenbhel Healthcare Pvt. Ltd. / M/s. Obsurge Biotech Limited	18.00

47.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s. Exemed Pharmaceuticals / M/s. Zydus Healthcare Limited	22.94
48.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s. Emcure Pharmaceuticals Ltd.	23.37
49.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s. Micro Labs Limited	18.92
50.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each uncoated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s. Torrent Pharmaceuticals Ltd.	16.10
51.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s. Natco Pharma Limited	6.16
52.	Vildagliptin + Metformin Tablet (GLUVILDA M 1000 / VIGLUCOZ M 1000)	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s. Alkem Healthscience / M/s. Alkem Laboratories Ltd.	20.83
53.	Vildagliptin + Metformin Tablet	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s Panacea Biotech Ltd.	8.70
54.	Vildagliptin + Metformin Tablet (Vildamac M50/1000)	Each film coated Tablet contains: Vildagliptin 50mg Metformin Hydrochloride IP 1000mg	1 Tablet	M/s. Macleods Pharmaceuticals Limited	21.33
55.	Cilnidipine + Metoprolol Succinate Tablet	Each film coated bilayerd Tablet contains: Cilnidipine IP 10mg, Metoprolol Succinate IP 47.50mg eq. to Metoprolol Tartrate 50mg (As Extended Release)	1 Tablet	M/s. Micro Labs Limited	8.89
56.	Rosuvastatin + Clopidogrel Capsule	Each Hard gelatine capsule contains: Rosuvastatin Calcium IP eq. to Rosuvastatin 10mg (As pellets), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As Pellets)	1 Capsule	M/s. Synokem Pharmaceuticals Ltd./ M/s Cipla Limited	13.75
57.	Rosuvastatin + Clopidogrel Capsule	Each Hard gelatine capsule contains: Rosuvastatin Calcium IP eq. to Rosuvastatin 20mg (As pellets), Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg (As Pellets)	1 Capsule	M/s. Synokem Pharmaceuticals Ltd. / M/s. Cipla Limited	18.04

58.	Linezolid Suspension	Each 5ml of reconstituted suspension contains: Linezolid IP 100mg	1 ML	M/s. Innova Captab Ltd. / M/s. Brinton Pharmaceuticals Limited	3.04
59.	Paracetamol + Phenylephrine Sachet	Each 6gm Sachet contains: Paracetamol IP 500mg, Phenylephrine Hydrochloride IP 10mg	1 Sachet	M/s. Maneesh Pharmaceuticals Ltd.	1.89

Note:

- The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.
- In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/202/70/2019/F/F. No. 8(70)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 8 नवम्बर, 2019

का.आ. 4063(अ).—औषध विभाग द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण), 2013 के पैरा 31 के अंतर्गत पारित इसमें नीचे सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट आदेशों के द्वारा जारी पुनर्विलोकन आदेशों के संदर्भ में दिये गए निर्देशों के कार्यान्वयन में और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, सारणी के स्तंभ (7) में विनिर्दिष्ट भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेशों के अधिकमण में, जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्दिष्ट पैकों से है, उन बातों के सिवाय, अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व

किया गया है या करने का लोप किया गया है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (8) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क. सं.	अनुसूचित विनिर्भित्ति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	पुनर्विलोकन आदेश सं. एवं तारीख	मौजूदा का. आ. सं. एवं तारीख	विनिर्माता और विपणन कंपनी
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)
1.	इमट्रीसीटाबाइन + टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली (टाफमुन-ईएम)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: इमट्रीसीटाबाइन आईपी 200 मिग्रा., टेनोफोवीर एलाफेनामाइड हेमीफुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	57.69		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 9)	मैसर्स हेटेरो लि./सिप्ला लि.
2.	इमट्रीसीटाबाइन + टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: इमट्रीसीटाबाइन आईपी 200 मिग्रा., टेनोफोवीर एलाफेनामाइड हेमीफुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 10 मिग्रा.	1 गोली	32.49		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 21)	मैसर्स हेटेरो लि./सिप्ला लि.
3.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड हेमीफुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 12)	मैसर्स हेटेरो लि./सिप्ला लि.
4.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड + इमट्रीसीटाबाइन गोली (टाफीसीटा)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा. इमट्रीसीटाबाइन 200 मिग्रा.	1 गोली	57.69		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 10)	मैसर्स माईलन लेबोरेटरीज लि./मैसर्स माईलन फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.
5.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019	मैसर्स माईलन लेबोरेटरीज लि./मैसर्स माईलन

		के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.				(क्र.सं. 11)	फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लि.
6.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड हेमिफुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18	31015/10/2019- मूल्य निर्धारण की दिनांक 30.08.2019	1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 13)	मैसर्स हेटेरो लैब्स लि./ मैसर्स कैडिला हेल्थकेयर लि.
7.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड हेमिफुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 14)	मैसर्स हेटेरो लैब्स लि./ मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.
8.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 15)	मैसर्स नाटको फार्मा लि./ मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.
9.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 16)	मैसर्स नाटको फार्मा लि./ मैसर्स एब्वोट इंडिया लि.
10.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 17)	मैसर्स नाटको फार्मा लि.
11.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 18)	मैसर्स नाटको फार्मा लि./ मैसर्स कैडिला हेल्थकेयर लि.
12.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 19)	मैसर्स नाटको फार्मा लि./ डॉ. रेड्डीज लेबोरेटरीज लि.

13.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड फुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1489(अ) दिनांक 29.03.2019 (क्र.सं. 20)	मैसर्स नाटको फार्मा लि./ मैसर्स एप्राजर हेल्थकेयर प्रा. लि.
14.	टेनोफोवीर एलाफेनामाइड गोली (टेनोक्रूज एफ)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: टेनोफोवीर एलाफेनामाइड हेमिफुमारेट के बराबर टेनोफोवीर एलाफेनामाइड 25 मिग्रा.	1 गोली	46.18		1690(अ) दिनांक 02.05.2019 (क्र.सं. 17)	मैसर्स हेटेरो लैब्स लि./ मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि.

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात् जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उपर्युक्त जेनेरिक/समान संरचना वाला कोई भी ब्रांड/ संबंधित विनिर्मितियों की प्रबलता तथा सरकार द्वारा निर्धारित लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./202/70/2019/एफ/फा. सं. 8(70)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 8th November, 2019

S.O. 4063(E).—In implementation of directions given in line with review orders issued by the Department of Pharmaceuticals (DOP) vide order(s) specified in column (6) of the table herein below passed by the Department of Pharmaceuticals under para 31 of Drugs (Prices Control) Order, 2013 and in exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India

in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order(s) of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) specified in the Column (7) of the table, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (5) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (8) thereof;

Table

Sl. No.	Name of the Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Retail Price (Rs.)	Review Order number and date	Existing SO number & date	Manufacturer & Marketing Company respectively
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)
1.	Emtricitabine + Tenofovir tablet (Tafmune – EM)	Each film coated tablet contains: Emtricitabine IP 200 mg Tenofovir Alafenamide Hemifumarate eq to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	57.69	31015/10/2019- Pricing dated 30.08.2019	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 9)	M/s Hetero Labs Ltd. / M/s Cipla Ltd.
2.	Emtricitabine + Tenofovir Alafenamide tablet	Each film coated tablet contains: Emtricitabine IP 200 mg + Tenofovir Alafenamide Hemifumarate eq to Tenofovir Alafenamide 10 mg tablet	1 Tablet	32.49		1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 21)	M/s Hetero Labs Ltd. / M/s Cipla Ltd.
3.	Tenofovir Alafenamide tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide Hemifumarate eq to Tenofovir Alafenamide 25 mg tablet	1 Tablet	46.18		1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 12)	M/s Hetero Labs Ltd. / M/s Cipla Ltd.
4.	Tenofovir + Emtricitabine Tablet (TAFICITA)	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg, Emtricitabine 200 mg,	1 Tablet	57.69		1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 10)	M/s Mylan Laboratories Ltd. / M/s Mylan Pharmaceuticals Pvt. Ltd.
5.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18		1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 11)	M/s Mylan Laboratories Ltd./ M/s Mylan Pharmaceuticals Pvt. Ltd.
6.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide	1 Tablet	46.18		1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 13)	M/s Hetero Labs Ltd./ M/s Cadila Healthcare Ltd.

		Hemifumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg				
7.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide Hemifumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 14)	M/s Hetero Labs Ltd./ M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.
8.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 15)	M/s Natco Pharma Ltd. / M/s Sun Pharma Laboratories Ltd.
9.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 16)	M/s Natco Pharma Ltd. / M/s Abbott India Ltd.
10.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 17)	M/s Natco Pharma Ltd.
11.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 18)	M/s Natco Pharma Ltd. / M/s Cadila Healthcare Ltd.
12.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 19)	M/s Natco Pharma Ltd. / Dr. Reddy's Laboratories Ltd.
13.	Tenofovir Alafenamide Tablet	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide fumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1489(E) dated 29.03.2019 (at Sl. No. 20)	M/s Natco Pharma Ltd. / M/s Aprazer Healthcare Pvt. Ltd.
14.	Tenofovir Alafenamide Tablet (Tenocruz AF)	Each film coated tablet contains: Tenofovir Alafenamide Hemifumarate eq. to Tenofovir Alafenamide 25 mg	1 Tablet	46.18	1690(E) dated 02.05.2019 (at Sl. No. 17)	M/s Hetero Labs Ltd./ M/s Torrent Pharmaceuticals Limited

Note:

- (a) The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (5) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (e) The above mentioned retail prices are applicable only to the manufacturer / marketer as mentioned above for generic / any brand of the same composition / strength of the subject formulations, subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

[PN/202/70/2019/F/F. No. 8(70)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 8 नवम्बर, 2019

का.आ. 4064(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के दिनांक 29 अगस्त, 1997 के संकल्प सं. 33/ 7/97—पी आई—I द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (एनपीपीए) की स्थापना, अन्य बातों के साथ-साथ थोक औषधियों तथा विनिर्मितियों के मूल्य निर्धारित करने और उनमें परिवर्तन यदि कोई हों, को अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधियों और विनिर्मितियों के मूल्यों पर नजर रखने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश (डीपीसीओ) के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. और जबकि, रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय के दिनांक 30 मई, 2013 के कार्यालय आदेश सं. 1394(अ) के द्वारा आवश्यक वस्तु अधिनियम, 1955 की धारा 3 तथा 5 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए डीपीसीओ, 2013 की विशिष्ट पैराग्राफ के संबंध में उक्त आदेश के पैराग्राफ 32 सहित एनपीपीए को केन्द्र सरकार की ओर से शक्तियां प्रत्योजित की गई हैं।

3. और जबकि, मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज लि. से प्राप्त आवेदन द्वारा डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों से छूट के लिए, पैराग्राफ 32 (ii) के अन्तर्गत उक्त आदेश में जेमसीटाबिन हाइड्रोक्लोराइड इंजेक्शन 10 मिग्रा./मिलि. का उपयोग करने के लिए इन्फ्यूजन बैग्स तैयार है (1200 मिग्रा./120 मिलि., 1400 मिग्रा./140 मिलि. और 1600 मिलि.ग्राम/160 मिलि. इन्फ्यूजन बैग्स का उपयोग करने के लिए तैयार है) जिसे औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम और नियम के नियम 122 (ई) के तहत ‘नई दवा’ के रूप में केंद्रीय औषधि मानक नियंत्रण संगठन (भारत) के कार्यालय द्वारा विधिवत अनुमोदित किया गया था और पेटेंट अधिनियम, 1970 के तहत पेटेंट कार्यालय, भारत द्वारा पेटेंट कराया गया। (पेटेंट सं. 296771 और अनुदान प्रदान करने की तिथि 14.05.2018)

4. और जबकि, एनपीपीए ने दिनांक 30.10.2019 को अपनी 70वीं बैठक में यह उल्लेख किया कि मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज लि. द्वारा प्रस्तुत दस्तावेज डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 32 (ii) की आवश्यकता को पूरा करते हैं और निर्णय लिया है कि डीपीसीओ, 2013 के पैरा 32(ii) के अंतर्गत मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज लि. को अपने उत्पाद इन्फ्यूजन बैग्स जेमसीटाबिन हाइड्रोक्लोराइड इंजेक्शन 10 मिग्रा./मिलि. (1200 मिग्रा./120

मिलि., 1400 मिग्रा./140 मिलि. और 1600 मिलि.ग्राम/160 मिलि. इन्फ्यूजन बैग्स का उपयोग करने के लिए तैयार है) का उपयोग करने के लिए छूट दी जा सकती है।

5. अब इसलिए का.आ 1394(अ), दिनांक 30 मई, 2013 को रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय, भारत सरकार द्वारा जारी औषधि (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 32 के अन्तर्गत प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, उपर्युक्त उक्त औषधि अर्थात् देश में इसके वाणिज्यिक उत्पादन की शुरुआत की तारीख से पांच वर्ष की अवधि के लिए जेमसीटाबिन हाइड्रोक्लोराइड इंजेक्शन 10 मिग्रा./मिलि. का उपयोग करने के लिए इन्फ्यूजन बैग्स तैयार है (1200 मिग्रा./120 मिलि., 1400 मिग्रा./140 मिलि. और 1600 मिलि.ग्राम/160 मिलि. इन्फ्यूजन बैग्स का उपयोग करने के लिए तैयार है) के संबंध में उक्त आदेश के पैराग्राफ 32 (ii) के अन्तर्गत डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों से मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज को छूट दी गई है।

6. कम्पनी डीपीसीओ, 2013 के तहत फॉर्म V में मूल्य सूची जारी करके उक्त औषधि के बारे में कम्पनी द्वारा तय की गई अधिकतम खुदरा मूल्य एनपीपीए को सूचित करेगी।

[कां. सं./202/70/2019/एफ/फा. सं. 8(70)/2019/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 8th November, 2019

S.O. 4064(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority (NPPA) was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997, inter-alia, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drugs and formulations, monitor the prices of non-scheduled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order (DPCO).

2. And whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013, in exercise of the powers conferred by Section 3 and 5 of Essential Commodities Act, 1955 has delegated the powers in respect of specified paras of the DPCO, 2013, including para 32 of the said order to be exercised by the NPPA on behalf of the Central Government.

3. And whereas an application received from M/s Sun Pharmaceuticals Industries Limited, for exemption from the provisions of DPCO, 2013 under para 32 (ii) of the said order in respect of Ready to use infusion bags Gemcitabine Hydrochloride Injection 10mg/ml (Ready to use infusion bags 1200mg/120ml, 1400mg/140ml & 1600mg/160ml) which was duly approved by the office of Central Drugs Standard Control Organisation (India) as 'new drug' under Rule 122(E) of the Drugs and Cosmetics Act and Rules thereunder, and patented by The Patent office, India under the Patents Act, 1970 (Patent No. 296771 and Date of Grant: 14.05.2018).

4. And whereas the NPPA at its 70th meeting dated 30.10.2019 noted that M/s Sun Pharmaceutical Industries Ltd meets the requirement of para 32(ii) of DPCO 2013 and decided that exemption may be granted to M/s Sun Pharmaceutical Industries Ltd under para 32(ii) of DPCO, 2013 for their product Ready to use infusion bags Gemcitabine hydrochloride injection 10mg/ml (Ready to use infusion bags 1200mg/120ml, 1400mg/140ml and 1600mg/160ml).

5. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under para 32 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 vide S.O. 1394(E) dated 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, M/s Sun Pharmaceuticals Industries Limited is exempted from the provisions of DPCO, 2013 under para 32 (ii) of the said order in respect of above said drug viz. Ready to use infusion bags Gemcitabine Hydrochloride Injection 10mg/ml (Ready to use infusion bags 1200mg/120ml, 1400mg/140ml & 1600mg/160ml) for a period of five years from the date of the commencement of its commercial production in the country.

5. The company shall inform NPPA of the Maximum Retail Price fixed by the company in respect of above said formulations by issuing a price list in Form V under DPCO, 2013.

[PN/202/70/2019/F/F. No. 8(70)/2019/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director